



ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

27 Ιουλίου 2017

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 2628

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- 1 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLUVEDUS.
- 2 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HANSAPLAST CALLOUS PLASTER.
- 3 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HUMAN ALBUMIN/BEHRING.
- 4 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.
- 5 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLUCOSE/B. BRAUN.
- 6 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος STREPTOMYCINE/COOPER.
- 7 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «ROTTAPHARM HELLAS A.E. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ».
- 8 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLUORESCIEIN SODIUM/ΙΦΕΤ.
- 9 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND».
- 10 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ».
- 11 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «OPUS MATERIA ΕΠΕ».
- 12 Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. DINALEXIN 2. LOSTIN 3. OVAPAC 4. GLINCIL.
- 13 Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων εταιρείας «GE HEALTHCARE A.E.».
- 14 Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. GALEMIN 2. ARTHROX 3. AZIBIOM.

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLUVEDUS.

Με την αριθμ.: 91498/6-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος GLUVEDUS.

Μορφή: PD.ORA.SOL 1,884 (1,5)G/SACHET.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: PHARMA LINE A.E.

Διότι: δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως εμπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(2)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HANSAPLAST CALLOUS PLASTER.

Με την αριθμ.: 91449/06-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος HANSAPLAST CALLOUS PLASTER της εταιρείας BEIERSDORF ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Μορφή: TTS 570MG/38CM².

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BEIERSDORF ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Διότι: δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως εμπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(3)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος HUMAN ALBUMIN/BEHRING.

Με την υπ. αριθμ.: 91766/12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος HUMAN ALBUMIN/ BEHRING.

Μορφή: ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΓΧΥΣΗ 200G/L.

Δικαιούχος σήματος: BEHRINGWERKE AG W. GERMANY.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CSL BEHRING ΕΛΛΑΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ Δ.Τ. CSL BEHRING Ε.Π.Ε.

Διότι: Κατόπιν αίτησης της εταιρείας.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(4)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.

Με την αριθμ.: 93248/6-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος IASVEST.

Μορφή: SOFT.CAPS 1MCG/CAP.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: LOEVAR ΕΠΕ.

Διότι: δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως emπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(5)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος GLUCOSE/B. BRAUN.

Με την αριθμ.: 91448/06-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος GLUCOSE/B. BRAUN της εταιρείας B. BRAUN MELSUNGEN A.G, GERMANY.

Μορφή: SOL.INF 5% W/V.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: B. BRAUN MELSUNGEN A.G, GERMANY.

Διότι: δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως emπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(6)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος STREPTOMYCINE/COOPER.

Με την υπ. αριθμ. 92199/06-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος STREPTOMYCINE/COOPER.

Μορφή: DR.PD.INJ 1G/VIAL.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΚΟΠΕΡ Α.Ε.

Διότι: Δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως emπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(7)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «ROTTAPHARM HELLAS A.E. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ».

Με την αριθμ.: 91505/ 6-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκαν, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, οι άδειες κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων εταιρείας «ROTTAPHARM HELLAS A.E. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ».

Μορφή:

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
TIOPRAMIDE HCL/ROTTA SPA	F.C. TAB 100MG/TAB	ROTTAPHARM HELLAS A.E. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
ECHINACIN	OR.SO.D 80%W/W	ROTTAPHARM HELLAS A.E. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ROTTAPHARM HELLAS A.E. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ.

Διότι: δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως emπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(8)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FLUORESCEIN SODIUM/ΙΦΕΤ.

Με την υπ. αριθμ. 92197/06-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των

διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος FLUORESCIN SODIUM/ΙΦΕΤ.

Μορφή: ΙΝJ.SOL 10%(0.85G/8.5ML).

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΙΦΕΤ ΑΕ.

Διότι: Δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως επιπνουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(9)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND.

Με την αριθμ.: 57867/22-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων του άρθρου 90 της κοινής υπουργικής απόφασης αριθμ. 282371/2006, η άδεια κυκλοφορίας των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CHANELLE MEDICAL LIMITED GALWAY, IRELAND.

Μορφή:

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
LIFRONIL	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ, 50mg	CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND
LIFRONIL	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ, 67mg	CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND
LIFRONIL	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ, 134mg	CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND
LIFRONIL	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ, 268mg	CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND
LIFRONIL	ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ, 402mg	CHANELLE MEDICAL LIMITED, GALWAY, IRELAND

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(10)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ».

Με την αριθμ.: 91495/ 6-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των δι-

ατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, οι άδειες κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων εταιρείας «ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ».

Μορφή:

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
BELCOMET	PD.INH MD.200MCG/DOSE	ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ
OXYCODONE/ ORION	INJ.SO.INF10MG.ML	ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ORION CORPORATION ESPOO, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ.

Διότι: Δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως επιπνουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(11)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «OPUS MATERIA ΕΠΕ».

Με την αριθμ.: 91493/ 6-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, οι άδειες κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων εταιρείας «OPUS MATERIA ΕΠΕ».

Μορφή:

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
VADEPLATIN	SOL.INF 150MG/15ML	OPUS MATERIA ΕΠΕ
VADEPLATIN	SOL.INF 450MG/45ML	OPUS MATERIA ΕΠΕ
VERAXATIN	PD.SOL.INF 5MG/ML	OPUS MATERIA ΕΠΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: OPUS MATERIA ΕΠΕ

Διότι: Δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως επιπνουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ

ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(12)

Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. DINALEXIN 2. LOSTIN 3. OVAPAC 4. GLINCIL.

Με την υπ' αριθμ. 92217/06-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκαν, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, οι άδειες κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων: 1. DINALEXIN 2. LOSTIN 3. OVAPAC 4. GLINCIL.

Μορφή:

ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	
DINALEXIN	CAPS 20MG/CAP	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
LOSTIN	TAB 20MG/TAB	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
LOSTIN	TAB 40MG/TAB	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
OVAPAC	C/S.SOL.IN 6MG/ML	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
GLINCIL	TAB1MG/TAB	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
GLINCIL	TAB 2MG/TAB	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
GLINCIL	TAB 3MG/TAB	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
GLINCIL	TAB 4MG/TAB	ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΤΕΝ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ.

Διότι: Δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως εμπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(13)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων εταιρείας «GE HEALTHCARE A.E.».

Με την αριθμ.: 93464/6-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, η άδεια κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων της εταιρείας «GE HEALTHCARE A.E.».

Μορφή:

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
AMERSCAN MEDRONATE II AGENT	LY.PD.INJ 6.25MG/VIAL (KIT)	GE HEALTHCARE A.E.
GALLIUM(67 GA) CITRATE INJECTION/ GE HEALTHCARE	INJ.SOL37MBq/ML	GE HEALTHCARE A.E.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: GE HEALTHCARE A.E.

Διότι: Δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως εμπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ

(14)

Ανάκληση αδειών κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων 1. GALEMIN 2. ARTHROX 3. AZIBIOM.

Με την υπ. αριθμ. 92214/06-12-2016 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων ανακλήθηκαν, βάσει των διατάξεων της κοινής υπουργικής απόφασης ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/2013, οι άδειες κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων: 1. GALEMIN 2. ARTHROX 3. AZIBIOM.

Μορφή:

ΟΝΟΜΑ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ	ΜΟΡΦΗ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ	ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ
GALEMIN	PD.INJ.SOL 750MG/VIAL	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
GALEMIN	PD.SOL.INF 1500MG/VIAL	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
ARTHROX	INJ. SOL15MG/1.5MLAMP	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
ARTHROX	TAB15MG/TAB	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.
AZIBIOM	PD.ORA.SUS 200MG/5ML	ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΝΕΛ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Διότι: Δεν υπεβλήθη αίτημα εξαίρεσης από τη διαδικασία SUNSET CLAUSE και συνεπώς αυτοδικαίως εμπίπτουν, με βάση το άρθρο 40 της υπ' αριθμ. ΔΥΓ3α/Γ.Π. 32221/29-4-2013 κοινής υπουργικής απόφασης, στη διάταξη SUNSET CLAUSE.

Ο Αναπληρωτής Προϊστάμενος ΔΔΥΕΠ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΑΪΣΛΑΪΤΝΕΡ